Isocyanatfreie schäumbare Mischungen

Die Erfindung betrifft isocyanatfreie schäumbare Mischungen enthaltend Prepolymere und ein Kohlenwasserstoff-Treibmittel.

5

10

30

Spraybare Montageschäume dienen zum Ausfüllen von Hohlräumen vor allem im Baubereich. Hier werden sie u.a. zum Abdichten von Fugen, z.B. bei Fenstern und Türen eingesetzt, wobei sie als ausgezeichnet isolierende Materialien zu einer guten Wärmedämmung führen. Weitere Anwendungen sind beispielsweise die Isolierung von Rohrleitungen oder das Ausschäumen von Hohlräumen in technischen Geräten.

Bei sämtlichen herkömmlichen Montageschäumen handelt es sich um 15 sogenannte Polyurethanschäume (PU-Schäume), die im unvernetzten Zustand aus Prepolymeren bestehen, die über eine hohe Konzentration an freien Isocyanatgruppen verfügen. Diese Isocyanatgruppen sind in der Lage, mit geeigneten Reaktionspartnern bereits bei Raumtemperatur Additionsreaktionen einzugehen, wodurch eine Aushärtung des 20 Sprayschaumes nach dem Auftrag erreicht wird. Die Schaumstruktur wird dabei durch das Einmengen eines leichtflüchtigen Treibmittels in das noch unvernetzte Rohmaterial und/oder durch Kohlendioxid erzeugt, wobei letzteres durch eine Reaktion von Isocyanaten mit Wasser 25 gebildet wird. Das Ausbringen des Schaumes geschieht in der Regel aus Druckdosen durch den Eigendruck des Treibmittels.

Als Reaktionspartner für die Isocyanate dienen Alkohole mit zwei oder mehr OH-Gruppen - vor allem verzweigte und unverzweigte Polyole - oder aber Wasser. Letzteres reagiert mit Isocyanaten unter der bereits erwähnten Freisetzung von Kohlendioxid zu primären Aminen, die sich dann direkt an eine

weitere, noch unverbrauchte Isocyanatgruppe addieren können. Es entstehen Urethan- bzw. Harnstoffeinheiten, die auf Grund ihrer hohen Polarität und ihrer Fähigkeit zur Ausbildung von Wasserstoffbrückenbindungen im ausgehärteten Material teilkristalline Substrukturen ausbilden können und so zu Schäumen mit hoher Härte, Druck- und Reißfestigkeit führen.

Als Treibmittel werden meist Gase verwendet, die bereits bei relativ geringem Druck kondensierbar sind und somit der

10 Prepolymermischung in flüssigem Zustand beigemischt werden können, ohne daß die Spraydosen übermäßig hohen Drücken ausgesetzt werden müssen. Des weiteren enthalten die Prepolymerabmischungen weitere Additive wie z.B.

Schaumstabilisatoren, Emulgatoren, Flammschutzmittel,

15 Weichmacher und Katalysatoren. Bei den letzteren handelt es sich meist um organische Zinn(IV)-Verbindungen oder tertiäre Amine. Geeignet sind hier aber beispielsweise auch Eisen(III)-Komplexe.

PU-Sprayschäume werden sowohl als sogenannte einkomponentige 20 (1K-) als auch als zweikomponentige (2K-) Schäume hergestellt. Die 1K-Schäume härten dabei ausschließlich durch den Kontakt der isocyanathaltigen Prepolymermischung mit der Luftfeuchtigkeit aus. Durch das bei den 1K-Schäumen während der Härtungsreaktion freigesetzte Kohlendioxid kann zudem die 25 Schaumbildung unterstützt werden. 2K-Schäume enthalten eine Isocyanat- und eine Polyol-Komponente, die direkt vor dem ~ Verschäumen gut miteinander vermischt werden müssen und durch die Reaktion des Polyols mit den Isocyanaten aushärten. Vorteil der 2K-Systeme ist eine extrem kurze Aushärtdauer von z.T. nur 30 wenigen Minuten bis zu einer vollständigen Härtung. Sie besitzen jedoch den Nachteil, daß sie eine kompliziertere Druckdose mit zwei Kammern benötigen und zudem in der

3

Handhabung deutlich weniger komfortabel sind als die 1K-Systeme.

Die ausgehärteten PU-Schäume zeichnen sich vor allem durch ihre ausgezeichneten mechanischen und wärmedämmenden Eigenschaften aus. Des weiteren besitzen sie eine sehr gute Haftung auf den meisten Untergründen und sind unter trockenen und UVgeschützten Bedingungen von nahezu beliebiger Beständigkeit. Weitere Vorteile liegen in der toxikologischen Unbedenklichkeit der ausgehärteten Schäume ab dem Zeitpunkt, an dem sämtliche Isocyanateinheiten quantitativ abreagiert sind, sowie in ihrer zügigen Aushärtung und ihrer leichten Handhabbarkeit. Auf Grund dieser Eigenschaften haben sich PU-Schäume in der Praxis sehr bewährt.

15

20

25

10

5

Allerdings besitzen die PU-Sprayschäume den kritischen Nachteil, daß die Isocyanatgruppen auf Grund ihrer hohen Reaktivität auch ausgesprochen reizende und toxische Wirkungen entfalten können. Auch stehen die Amine, die sich durch eine Reaktion von monomeren Diisocyanaten mit einem Überschuß an Wasser bilden können, in vielen Fällen im Verdacht, krebserregend zu sein. Derartige monomere Diisocyanate sind in den meisten Sprayschaumabmischungen neben den isocyanatterminierten Prepolymeren ebenfalls enthalten. Daher sind die unvernetzten Sprayschaummassen bis zur vollständigen Aushärtung toxikologisch nicht unbedenklich. Kritisch ist hier neben dem direkten Kontakt der Prepolymermischung mit der Haut vor allem auch eine mögliche Aerosolbildung während des Aufbringen des Schaumes oder das Verdampfen von niedermolekularen Bestandteilen, z.B. von monomeren 30 Isocyanaten. Dadurch besteht die Gefahr, daß toxikologisch bedenkliche Verbindungen über die Atemluft aufgenommen werden. Zudem besitzen Isocyanate ein erhebliches allergenes Potential

5

10

15

20

25

30

und können u.a. Asthmaanfälle auslösen. Verschärft werden diese Risiken noch durch die Tatsache, daß die PU-Sprayschäume oftmals nicht von geschulten und geübten Anwendern sondern von Bastlern und Heimwerkern verwendet werden, so daß eine sachgerechte Handhabung nicht immer vorausgesetzt werden kann.

Als Folge des von herkömmlichen PU-Schäumen ausgehenden Gefährdungspotentials und der damit verbundenen Kennzeichnungspflicht hat sich zusätzlich auch noch das Problem einer stark sinkenden Akzeptanz der entsprechenden Produkte beim Anwender ergeben. Zudem gelten ganz oder teilweise entleerte Spraydosen als Sondermüll und müssen entsprechend gekennzeichnet und in einigen Ländern wie z.B. Deutschland sogar mittels eines kostenintensiven Recyclingsystems einer Wiederverwertung zugänglich gemacht werden.

Um diese Nachteile zu überwinden, wurden u.a. in DE-A-43 03 848 bereits Prepolymere für Sprayschäume beschrieben, die keine bzw. nur geringe Konzentrationen an monomeren Isocyanaten enthalten. Nachteilig an solchen Systemen ist jedoch die Tatsache, daß die Prepolymere noch immer über Isocyanatgruppen verfügen, so daß derartige PU-Sprayschäume unter toxikologischen Gesichtspunkten zwar als günstiger als herkömmliche Schäume, nicht aber als unbedenklich zu bezeichnen sind. Auch werden die Akzeptanz- und Abfallprobleme durch derartige Schaumsysteme nicht gelöst.

Es wäre daher wünschenswert, wenn zur Herstellung von Sprayschäumen Prepolymere zur Verfügung stehen würden, die nicht über Isocyanatgruppen vernetzen und somit toxikologisch unbedenklich sind. Allerdings sollten sich auch mit diesen Prepolymermischungen Sprayschäume herstellen lassen, die im ausgehärteten Zustand ähnlich gute Eigenschaften und vor allem

5

eine vergleichbare Härte aufweisen wie herkömmliche isocyanathaltige PU-Schäume. Außerdem müssen auch einkomponentige Sprayschaumsysteme möglich sein, die ausschließlich über den Kontakt mit der Luftfeuchtigkeit aushärten. Dabei sollten sie eine vergleichbar problemlose Handhabbarkeit und Verarbeitbarkeit inklusive einer hohen Härtungsgeschwindigkeit auch bei niedriger Katalysatorkonzentration aufweisen. Letzteres ist vor allem deshalb wichtig, da die in der Regel als Katalysatoren 10 eingesetzten zinnorganischen Verbindungen toxikologisch ebenfalls bedenklich sind. Zudem enthalten Zinnkatalysatoren oftmals auch noch Spuren hochtoxischer Tributylzinnderivate. Von besonderem Vorteil wäre daher ein Prepolymer-System, welches derart günstige Härtungseigenschaften besitzt, daß auf 15 einen Zinnkatalysator ganz verzichtet werden kann.

In der Literatur sind hier z.B. in US-A-6020389 kondensationsvernetzende Siliconschäume beschrieben, die alkoxy-, acyloxy- oder oximoterminierte Siliconprepolymere enthalten. Derartige schäumbare Mischungen sind zwar prinzipiell zur Herstellung von 1K-Schäumen geeignet, die bei Raumtemperatur nur durch die Luftfeuchtigkeit aushärten. Allerdings lassen sich derartige Systeme aus rein siliconhaltigen Prepolymeren nur zur Erzeugung von elastischen weichen bis halbharten Schäumen einsetzen. Zur Herstellung von harten, nicht spröden Montageschäumen sind sie nicht geeignet.

20

25

30

In den WO 00/04069 und WO 02/068419 werden

Prepolymerabmischungen mit alkoxysilanterminierten Prepolymeren

zur Herstellung von harten Sprayschäumen beschrieben. Dabei

handelt es sich um Polymere mit einem organischen Rückgrat, das

in der Regel eine herkömmliche Polyurethanstruktur besitzt.

Dieses kann durch eine Umsetzung von gängigen Diisocyanaten mit

10

15

20

Polyolen gebildet werden. Wird bei diesem ersten
Reaktionsschritt ein entsprechender Überschuß an Diisocyanaten
eingesetzt, so werden isocyanatterminierte Prepolymere
erhalten. Diese können dann in einem zweiten Reaktionsschritt
mit Aminopropyltrimethoxysilanderivaten zu den gewünschten
alkoxysilanterminierten Polyurethanprepolymeren umgesetzt
werden. In WO 02/068491 wird diesem silanterminierten
Prepolymeren noch ein spezieller Reaktivverdünner zugegeben.
Die Prepolymere sowie die gegebenenfalls vorhandenen
Reaktivverdünner können unter Einwirkung eines geeigneten
Katalysators in Gegenwart von Wasser unter Methanolabspaltung
miteinander kondensieren und dadurch aushärten. Das Wasser kann
dabei als solches zugesetzt werden oder auch aus einem Kontakt
mit der Luftfeuchtigkeit stammen. Somit lassen sich mit einem
solchen System sowohl 1K- als auch 2K-Schäume herstellen.

Die in WO 00/04069 und WO 02/068491 beschriebenen alkoxysilanterminierten Polyurethanprepolymere besitzen jedoch u.a. den Nachteil einer relativ geringen Reaktivität gegenüber der Luftfeuchtigkeit. Deshalb sind hohe Konzentrationen eines Zinnkatalysators zur ausreichend schnellen Aushärtung erforderlich.

Eine deutliche Verbesserung stellt hier ein in WO 02/066532

25 beschriebenes System dar. Die hier beschriebenen
alkoxysilanterminierten Prepolymere zur Herstellung von
isocyanatfreien Sprayschäumen enthalten Silanterminierungen der
allgemeinen Formel [1],

$$-X \longrightarrow Y \longrightarrow SiR^1_z(OR^2)_{3-z}$$
 [1]

mit:

30

WO 2004/083271

- X und Y ein Sauerstoffatom, eine N-R³-Gruppe oder ein
 Schwefelatom,
- R¹ einen Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl- oder Arylrest mit 110 Kohlenstoffatomen,
- 5 R^2 einen Alkylrest mit 1-2 Kohlenstoffatomen oder einen ω Oxaalkyl-alkylrest mit insgesamt 2-10 Kohlenstoffatomen,
 - ein Wasserstoffatom, einen Alkyl-, Alkenyl- oder Arylrest mit 1-10 Kohlenstoffatomen oder eine $-CH_2-SiR^1_z(OR^2)_{3-z}$ Gruppe und,
- 10 z die Werte 0 oder 1 bedeuten,
 mit der Maßgabe, daß mindestens eine der beiden Gruppen X oder
 Y eine NH-Funktion darstellt.

Bei diesen alkoxysilylterminierte Prepolymeren sind die vernetzbaren Alkoxysilylgruppen nur durch einen Methylspacer von einer Urethan- oder Harnstoffeinheit getrennt. Diese Prepolymere sind gegenüber Wasser erstaunlich reaktiv und besitzen somit in Gegenwart von Luftfeuchtigkeit extrem kurze Klebfreizeiten und können sogar zinnfrei vernetzt werden.

20

15

Ein weiterer entscheidender Nachteil von silanterminierten
Prepolymeren für Sprayschaumanwendungen konnte hingegen weder
in WO 00/04069 oder WO 02/068491 noch in WO 02/066532 gelöst
werden. So sind sämtliche darin konkret beschriebene
25 silanterminierte Prepolymere weitgehend unverträglich mit
Treibmittelgemischen, die ausschließlich oder zu großen Teilen
aus Kohlenwasserstoffen wie z.B. Propan/Butan-Gemischen
bestehen. Zwar können aus den Prepolymeren und diesen
Treibmitteln Emulsionen hergestellt werden, die mehrere Stunden
30 stabil sind und sich auch problemlos verschäumen lassen.
Allerdings zeigen diese Emulsionen bei Standzeiten von mehreren
Tagen oder Wochen eine weitgehende Entmischung. Derartig lange
Standzeiten treten jedoch bei der praktischen Verwendung von

8

Sprayschaumdosen regelmäßig auf. Ob der hohen Viskosität der silanterminierten Prepolymere ist eine erneute Emulgierung nach einer Entmischung nur noch durch extrem starkes und langes Schütteln möglich. In der Regel ist das Prepolymer dabei sogar so hochviskos, daß eine Reemulgierung der Prepolymer-Treibmittel-Mischung bei Raumtemperatur überhaupt nicht mehr möglich ist, und die Emulsion vor dem Schütteln zusätzlich noch auf > 40 °C erwärmt werden muß. Ein derartiger Aufwand vor der Verarbeitung von Sprayschäumen wäre jedoch für die Anwender von Sprayschäumen nicht mehr akzeptabel.

5

10

15

20

Mit anderen Treibmittel zeigen die in WO 00/04069 WO 02/068491 oder WO 02/066532 beschriebenen Prepolymeren zwar eine hinreichende Verträglichkeit, jedoch besitzen diese Treibmittel jeweils andere kritische Nachteile. So zeigt Dimethylether eine erhebliche destabilisierende Wirkung auf den noch nicht ausgehärteten Schaum. Dimethylethergehalte in der Treibmittelmischung von > 20 % sind daher problematisch bzw. in der Regel sogar völlig unmöglich. Fluorhaltige Treibgase hingegen sind ob ihrer Wirkung als Treibhausgase kritisch zu sehen und in einigen Ländern wie z.B. Dänemark für Sprayschaumanwendungen bereits verboten.

Vor allem aber besitzen sämtliche polare Treibmittel, d.h.

25 sämtliche kommerziell preisgünstig verfügbare fluorierte
Treibgase sowie Dimethylether, den Nachteil, nach der
Verschäumung langsam durch die noch nicht ausgehärteten
Schaumlamellen diffundieren zu können. Diese Diffusion eines
polaren Treibmittels durch die Schaumlamelle aus ebenfalls

30 polaren Material verläuft dabei wesentlich schneller als die in
umgekehrter Richtung verlaufende Diffusion der unpolaren Luft.
Dies kann zu einem Schrumpfen des Schaumes und gegebenenfalls
sogar zu Rißbildungen führen. Denn anders als bei herkömmlichen

PU-Schäumen wird hier während der Härtung kein Kohlendioxid freigesetzt, welches den Treibmittelschwund kompensieren könnte. Das Schrumpfen und die damit verbundene Rißbildung machen den Einsatz der entsprechenden Schäume in Fugen mit ungünstiger Geometrie unmöglich.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, isocyanatfreie Prepolymerabmischungen zu Verfügung zu stellen, die zur Herstellung von Sprayschäumen geeignet sind, welche sich auch mit Kohlenwasserstoffen als Treibmittel verschäumen lassen.

Gegenstand der Erfindung sind isocyanatfreie schäumbare Mischungen enthaltend

(A) eine Mischung aus Prepolymeren (A), deren Kettenenden zu 50-99 % mit Alkoxysilylgruppen und zu 1-50 % mit Gruppen der allgemeinen Formel [2]

 $A^{1}-R^{1}$ [2]

20

5

10

terminiert sind, in der

- ${\tt A}^{1}$ ein Sauerstoffatom, eine N-R²-Gruppe oder ein Schwefelatom,
- R¹ einen Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Aryl- oder
 Arylalkylrest mit 2-50 Kohlenstoffatomen, wobei die
 Kohlenstoffkette beliebig durch nicht benachbarte
 Sauerstoffatome, Schwefelatome oder N-R²-Gruppen
 unterbrochen sein kann, und die Hauptkette von R¹ auch noch
 durch laterale Alkylgruppen mit 1-10 Kohlenstoffatomen oder
 Halogenatome substituiert sein kann, und
- 30 R² ein Wasserstoffatom, einen Alkyl-, Alkenyl- oder Arylrest mit 1-10 Kohlenstoffatomen bedeuten, sowie
 - (B) ein Kohlenwasserstoff-Treibmittel.

25

Die Verträglichkeit von alkoxysilanterminierten Prepolymeren, wie sie in WO 00/04069 WO 02/068491 oder WO 02/066532 beschrieben sind, mit kohlenwasserstoffhaltigen Treibmitteln läßt sich drastisch verbessern, wenn ein Teil der Kettenenden 5 dieser Prepolymere mit unpolaren Kohlenwasserstoffketten der allgemeinen Formel [2] terminiert werden. Der Effekt, der bereits durch einen relativ geringen Gehalt dieser Alkylkettenterminierungen erreicht werden kann, ist dabei äußerst bemerkenswert und war - zumindest in dem Umfang - nicht 10 voraussehbar. So können alkoxysilanterminierte Prepolymere, die ohne zusätzliche Alkylterminierungen nahezu vollständig unverträglich mit Treibmitteln aus reinen Kohlenwasserstoffen wie Propan/Butan sind, bereits durch den Einbau von < 10 Gewichtsteilen an Alkylterminierungen so verändert werden, daß 15 sie > 20 Vol.-% an reinem Propan/Butan lösen. Die resultierenden Mischungen lassen sich problemlos verschäumen. Die Härte der resultierenden Schäume wird durch diese Modifikation der Prepolymere erstaunlicherweise nur geringfügig 20 verringert.

Kohlenwasserstoff-Treibmittel (B) zeigen keine bzw. nur eine sehr langsame Diffusion durch das polare Schaummaterial. Auch wirken zeigen sie keine destabilisierende Wirkung auf den nicht ausgehärteten Sprayschaum, zudem sind sie auch ökologisch völlig unbedenklich.

Bei dem Rest R¹ handelt es sich bevorzugt um eine Alkyl- oder Alkenylgruppen mit 8-26 Kohlenstoffatomen. Besonders bevorzugt handelt es sich um Alkylgruppen mit 10-18 Kohlenstoffatomen. Der Rest R¹ kann dabei verzweigt sein, ist aber bevorzugt unverzweigt. Die einzelnen Reste R¹ können gleich aber auch verschieden sein.

Bei dem Heteroatom \mathbf{A}^1 handelt es sich bevorzugt um ein Sauerstoffatom. Besonders bevorzugt ist dieses Sauerstoffatom Teil einer Urethaneinheit.

5

Bevorzugt sind isocyanatfreie schäumbare Mischungen, enthaltend Prepolymere (A), die über Alkoxysilylgruppen der allgemeinen Formel [3]

[3]

10

20

30

A^2 SiR³_z(OR⁴)_{3-z}

verfügen, in der

- A² ein Sauerstoffatom, eine N-R⁵-Gruppe oder ein Schwefelatom,
- einen Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl- oder Arylrest mit 1-10 Kohlenstoffatomen,
 - R^4 einen Alkylrest mit 1-2 Kohlenstoffatomen oder einen ω -Oxaalkyl-alkylrest mit insgesamt 2-10 Kohlenstoffatomen,
 - ein Wasserstoffatom, einen Alkyl-, Alkenyl- oder Arylrest mit 1-10 Kohlenstoffatomen oder eine $-CH_2-SiR^3_z(OR^4)_{3-z}$ Gruppe und,
 - z die Werte 0, 1 oder 2 bedeuten.

Besonders bevorzugt sind dabei Alkoxysilylgruppen der

25 allgemeinen Formel [3], bei denen das Heteroatom A² Teil einer

Harnstoff oder Urethaneinheit ist.

Als Reste ${\bf R^3}$ werden Methyl-, Ethyl- oder Phenylgruppen bevorzugt. Bei den Resten ${\bf R^4}$ handelt es sich bevorzugt um Methylgruppen und als Reste ${\bf R^5}$ werden Wasserstoff, Alkylreste

mit 1-4 Kohlenstoffatomen, Cyclohexyl- und Phenylreste bevorzugt.

Besonders bevorzugt sind isocyanatfreie schäumbare Mischungen, 5 enthaltend Prepolymere (A), die über Alkoxysilylgruppen der allgemeinen Formel [4]

$$-N \longrightarrow SiR^3_z(OR^4)_{3-z}$$
 [4]

10 verfügen, wobei \mathbb{R}^3 , \mathbb{R}^4 und \mathbf{z} die bei Formel [3] angegebenen Bedeutungen aufweisen.

Bei den Prepolymeren (A) mit Kettenenden der allgemeinen Formeln [3] oder [4] sind die kondensierbaren

15 Alkoxysilylgruppen nur durch einen Methylspacer von einem Heteroatom getrennt. Wie beschrieben sind derartige Prepolymere gegenüber Wasser erstaunlich reaktiv und besitzen somit in Gegenwart von Luftfeuchtigkeit extrem kurze Klebfreizeiten und können sogar zinnfrei vernetzt werden.

20

Bevorzugt sind die Kettenenden der Prepolymermischungen (A) zu 65-95 %, insbesondere 80 -95%, mit Alkoxysilylgruppen und zu 5-35 %, insbesondere 5 -20%, mit Gruppen der allgemeinen Formel [2] terminiert.

25

Das Kohlenwasserstoff-Treibmittel (B) enthält vorzugsweise Kohlenwasserstoffe mit 1-5 Kohlenstoffatomen, besonders bevorzugt 3-5 Kohlenstoffatomen. Insbesondere ist das Kohlenwasserstoff-Treibmittel (B) eine Propan/Butan-Mischung.

Zusätzlich zum Kohlenwasserstoff-Treibmittel (B) können sämtliche für Sprayschaumanwendungen bekannten Treibmittel sowie deren Mischungen eingesetzt werden. Die resultierende Treibmittel-Mischung (BM) aus Kohlenwasserstoff-Treibmittel (B) und einem oder mehreren weiteren Treibmitteln enthält bevorzugt jedoch mindestens 50 Vol.-% Kohlenwasserstoff-Treibmittel (B), insbesondere 80 Vol.-% Kohlenwasserstoff-Treibmittel (B). Als weitere typische Treibmittelkompenente enthält die Treibmittel-Mischung (BM) Dimethylether, bevorzugt 0,1-20 %, besonders 10 bevorzugt 1-10 %. Aber auch sämtliche weiteren bekannten Treibmittel können in der Treibmittel-Mischung (BM) vorhanden sein. Hier können prinzipiell auch sämtliche fluorierten Treibmittel wie 1,1,1,2-Tetrafluoroethan, 1,1-Difluoroethan, 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluoropropan verwendet werden. 15

Besonders bevorzugt sind Treibmittelmischungen (BM), die ausschließlich aus Kohlenwasserstoff-Treibmittel (B) vorzugsweise Propan/Butan-Mischungen – und Dimethylether bestehen. Der Dimethylethergehalt liegt dabei bevorzugt bei 0-20 Vol.-%, besonders bevorzugt bei 1-15 Vol.-%.

20

25

30

Die Hauptketten der Prepolymere (A) können verzweigt oder unverzweigt sein. Die mittleren Kettenlängen können beliebig entsprechend der jeweils gewünschten Eigenschaften, wie Viskosität der unvernetzten Mischung und Härte des fertigen Schaumes, angepaßt werden. Bei den Hauptketten kann es sich um Organopolysiloxane, z.B. Dimethylorganopolysiloxane, um Organosiloxan-Polyurethan-Copolymere oder auch um organische Ketten, z.B. Polyalkane, Polyether, Polyester, Polycarbonate, Polyurethane, Polyharnstoffe, Vinylacetatpolymere oder - copolymere handeln. Selbstverständlich können auch beliebige Mischungen oder Kombinationen aus Prepolymeren mit

verschiedenen Hauptketten eingesetzt werden. Dabei hat der Einsatz von Organopolysiloxanen oder Organosiloxan-Polyurethan-Copolymeren, gegebenenfalls in Kombination mit weiteren Prepolymeren mit organischen Hauptketten den Vorteil, daß die resultierenden Schäume über ein günstigeres Brandverhalten verfügen.

Bei einer besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung besitzen die Prepolymere (A) einen Polyurethankern. Bei der Herstellung dieser Prepolymere (A) mit Polyurethankern wird vorzugsweise von den folgenden Edukten ausgegangen:

• Polyole (A1)

5

10

- Di- oder Polyisocyanate (A2)
- monomere Alkohole mit einer OH-Funktion (A3)
 - Alkoxysilane (A4), die entweder über eine Isocyanatfunktion oder über eine isocyanatreaktive Gruppe verfügen.

Als Polyole (A1) für die Herstellung der Prepolymere (A) mit Polyurethankern können prinzipiell sämtliche polymeren, 20 oligomeren oder auch monomeren Alkohole mit zwei oder mehr OH-Funktionen sowie deren Mischungen eingesetzt werden. Besonders geeignete Polyole (A1) sich aromatische und/oder aliphatische Polyesterpolyole und Polyetherpolyole, wie sie in der Literatur vielfach beschrieben sind. Die eingesetzten Polyether und/oder 25 Polyester können dabei sowohl linear als auch verzweigt sein. Zudem können sie auch Substituenten wie z.B. Halogenatome besitzen. Auch hydroxyalkyl-funktionelle Phosphorsaureester/ Polyphosphorsäureester können als Polyole (A1) eingesetzt werden. Ebenso ist der Einsatz beliebiger Mischungen der 30 verschiedenen Polyoltypen möglich.

10

Beispiele für gebräuchliche Diisocyanate (A2) sind Diisocyanatodiphenylmethan (MDI), sowohl in Form von rohem oder technischem MDI als auch in Form reiner 4,4° bzw. 2,4° Isomeren oder deren Mischungen, Tolylendiisocyanat (TDI) in Form seiner verschiedenen Regioisomere, Diisocyanatonaphthalin (NDI), Isophorondiisocyanat (IPDI) oder auch von Hexamethylendiisocyanat (HDI). Beispiele für Polyisocyanate (A2) sind polymeres MDI (P-MDI), Triphenylmethantriisocanat oder Biuret-triisocyanate. Die Di- und/oder Polyisocyanate (A2) können einzeln oder auch in Mischungen eingesetzt werden.

Die monomeren Alkohole mit einer Hydroxyfunktion (A3) dienen zum Einbau der Kettenenden entsprechend der allgemeinen Formel [2] in die Prepolymere (A). Hier können prinzipiell sämtliche Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Aryl- oder Arylalkyl-15 monoalkohole mit 2-50 Kohlenstoffatomen eingesetzt werden, wobei die Kohlenstoffketten der Alkohole beliebig durch nicht benachbarte Sauerstoffatome, Schwefelatome oder N-R2-Gruppen unterbrochen sein kann, und die Hauptkette von auch noch durch laterale Alkylgruppen mit 1-10 Kohlenstoffatomen oder 20 Halogenatome substituiert sein kann. Bevorzugt werden jedoch Alkyl- oder Alkenyl-Alkohole mit 8-26 Kohlenstoffatomen, besonders bevorzugt Alkylalkohole mit 10-18 Kohlenstoffatomen eingesetzt. Die Kohlenstoffketten dieser Alkohole können dabei linear oder verzweigt sein, sind bevorzugt aber unverzweigt. Es 25 können reine Alkohole oder auch Mischungen verschiedener Alkohole eingesetzt werden.

Als Alkoxysilane (A4) für die Herstellung der Prepolymere (A)
mit Polyurethankern können prinzipiell sämtliche Alkoxysilane
eingesetzt werden, die entweder über eine Isocyanatfunktion
oder über eine isocyanatreaktive Gruppe verfügen. Die
Alkoxysilane dienen zum Einbau der Alkoxysilylterminierungen in

die Prepolymere (A). Als Alkoxysilane werden dabei vorzugsweise Verbindungen eingesetzt, die ausgewählt werden aus Silanen der allgemeinen Formeln [5] und [6]

$$OCN \longrightarrow SiR^3_z (OR^4)_{3-z}$$
 [5]

$$B^{\uparrow}SiR^{3}_{z}(OR^{4})_{3-z}$$
 [6]

wobei

5

B eine OH-, SH- oder eine NHR^3 -Gruppe bedeutet und R^3 , R^4 und z die bei der allgemeinen Formel [3] angegebenen Bedeutungen aufweisen.

Dabei können einzelne Silane (A4) sowie auch Mischungen verschiedener Silane (A4) eingesetzt werden.

Besonders bevorzugt ist der Einsatz von Silanen (A4) der allgemeinen Formel [7],

$$\begin{array}{c|c}
H \\
N \\
\text{Si(CH}_3)_k(\text{OCH}_3)_{3-k}
\end{array}$$
[7]

20 in der

25

 ${\bf k}$ die Werte 0, 1 oder 2 bedeutet.

Dieses Silan läßt sich durch eine Reaktion aus Chlormethyltrimethoxysilan oder Chlormethyldimethoxymethylsilan mit
Anilin, d.h. aus sehr einfachen und preiswerten Edukten
problemlos in nur einem Reaktionsschritt herstellen. Beim
Einsatz dieses Silans werden Prepolymere (A) mit
Alkoxysilylterminierungen der allgemeinen Formel [4] erhalten.

Die Herstellung der Prepolymere (A) kann durch ein einfaches - gegebenenfalls sukzessives - Zusammengeben der beschriebenen Komponenten erfolgen, wobei gegebenenfalls noch ein Katalysator zugegeben und/oder bei erhöhter Temperatur gearbeitet werden kann. Dabei reagieren die Isocyanatgruppen der Di- und/oder Polyisocyanate sowie - falls vorhanden - die Isocyanatgruppen des Silans der allgemeinen Formel [5] mit den OH- bzw. NH-Funktionen der zugegebenen Polyole und der monomeren Alkohole sowie - falls vorhanden - mit den OH- bzw. NH-Funktionen der Silane der allgemeinen Formeln [6] und/oder [7].

Die Konzentrationen aller an sämtlichen Reaktionsschritten beteiligter Isocyanatgruppen und aller isocyanatreaktiver

Gruppen sowie die Reaktionsbedingungen sind dabei so gewählt, daß im Laufe der Prepolymersynthese sämtliche Isocyanatgruppen abreagieren. Das fertige Prepolymer (A) ist somit isocyanatfrei. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung sind die Konzentrationsverhältnisse des weiteren sowie die Reaktionsbedingungen so gewählt, daß nahezu sämtliche Kettenenden (> 90 % der Kettenenden, besonders bevorzugt > 95 % der Kettenenden) der Prepolymere (A) entweder mit Alkoxysilylgruppen oder aber mit Resten der allgemeinen Formel [2] terminiert sind.

25

30

10

Die Herstellung der Prepolymere (A) mit Polyurethankern kann dabei auf verschiedenen Wegen erfolgen. Prinzipiell können alle Komponenten gemeinsam vorgelegt werden und die Reaktion anschließend durch die Zugabe eines Katalysators oder durch Erwärmen gestartet werden. Ob der relativ großen Exothermie diese Reaktionen ist es jedoch meist vorteilhaft, die einzelnen Komponenten sukzessive zuzugeben, um so die freiwerdende Wärmemenge besser kontrollieren zu können. Die

18

Zugabereihenfolge und -geschwindigkeit der einzelnen Komponenten kann dabei beliebig gestaltet werden. Auch können die verschiedenen Rohstoffe sowohl einzeln als auch in Mischungen vorgelegt bzw. zugegeben werden. Prinzipiell ist auch eine kontinuierliche Prepolymerherstellung, z.B. in einem Röhrenreaktor, vorstellbar.

5

10

15

20

25

30

Bei einem besonders bevorzugten Herstellungsverfahren wird die Isocyanat-Komponente (A2) bestehend aus einem oder auch aus mehreren verschiedenen Di/Polyisocyanaten vorgelegt und mit einem Polyol (A1) bzw. einer Mischung aus mehreren Polyolen (A1) im Unterschuß versetzt. Diese beiden Komponenten reagieren bei Temperaturen über 60-80 °C oder in Gegenwart eines Katalysators zu einem isocyanatterminierten Prepolymer. Dieses wird anschließend mit einem oder mehreren Aminosilanen der allgemeinen Formeln [6] und/oder [7] versetzt, wobei die Konzentrationen so gewählt sind, daß sämtliche Isocyanatgruppen abreagieren. Es resultiert ein silanterminiertes Prepolymer. Eine Reinigung oder sonstige Aufarbeitung ist nicht erforderlich.

In einem bevorzugten Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen schäumbaren Mischungen wird das Prepolymer (A) vollständig oder zumindest teilweise in einem Druckbehälter hergestellt. Dabei kann der Reaktionsmischung auch bereits das Treibmittel sowie sämtliche weiteren Additive zudosiert werden. Auf diese Art werden die - gegebenenfalls relativ hochviskosen - Prepolymere (A) in Gegenwart des Treibmittels erzeugt und es bildet sich direkt eine niederviskose Treibmittel-Prepolymer-Lösung bzw. -Mischung.

Die bei der Herstellung der Prepolymeren (A) auftretenden Reaktion zwischen Isocyanatgruppen und isocyanatreaktiven

Gruppen können gegebenenfalls durch einen Katalysator beschleunigt werden. Bevorzugt werden dabei dieselben Katalysatoren eingesetzt, die unten auch als Härtungskatalysatoren (D) für den Montageschaum aufgeführt sind. Gegebenenfalls kann derselbe Katalysator bzw. dieselbe Kombination mehrerer Katalysatoren, welche die Prepolymerherstellung katalysiert, auch als Härtungskatalysator (D) für die Schaumhärtung eingesetzt werden. In diesem Fall ist der Härtungskatalysator (D) bereits in dem fertigen Prepolymer enthalten und braucht bei der Compoundierung der schäumbaren Mischung nicht mehr extra zugegeben werden.

5

10

15

Neben den Prepolymeren (A) und dem Treibmittel (B) können die erfindungsgemäßen Massen noch beliebige weitere (Pre-)Polymere enthalten. Diese können ebenfalls über reaktive Gruppen verfügen, über die sie bei der Schaumhärtung mit in das entstehende Netzwerk eingebaut werden. Sie können jedoch auch unreaktiv sein.

- Neben den Prepolymeren (A) sowie dem KohlenwaserstoffTreibmittel (B) können die erfindungsgemäßen isocyanatfreien,
 schäumbaren Mischungen auch noch einen niedermolekularen
 Reaktivverdünner (C) enthalten. Dabei können, bezogen auf 100
 Gewichtsteile Prepolymer (A), bis zu 100 Gewichtsteile,
 vorzugsweise 1 bis 40 Gewichtsteile eines niedermolekularen
 Reaktivverdünners (C) mit einer Viskosität von höchstens 5 Pas
 bei 20°C, der mindestens eine C1- bis C6-Alkoxysilylgruppe pro
 Molekül aufweist, in der Mischung enthalten sein.
- Als Reaktivverdünner (C) sind prinzipiell alle niedermolekularen Verbindungen mit einer Viskosität von vorzugsweise höchstens 5, insbesondere höchstens 2 Pas bei 20°C geeignet, die über reaktive Alkoxysilylgruppen verfügen, über

die sie während der Aushärtung des Schaumes mit in das entstehende dreidimensionale Netzwerk eingebaut werden können. Der Reaktivverdünner (C) dient vor allem zur Erniedrigung der Viskosität von gegebenenfalls relativ hochviskosen

Prepolymermischungen. Er kann bereits während der Synthese der Prepolymere (A) zugegeben werden und so auch das Auftreten von gegebenenfalls hochviskosen und damit nur noch schwer zu handhabenden Zwischenprodukten verhindern. Vorzugsweise verfügt der Reaktivverdünner (C) über eine hinreichend hohe (Gewichts-)

Dichte an vernetzbaren Alkoxysilylgruppen, so daß er während der Härtung in das entstehende Netzwerk eingebaut werden kann, ohne die Netzwerkdichte zu erniedrigen.

Bevorzugte Reaktivverdünner (C) sind die preisgünstigen Alkyltrimethoxysilane, wie Methyltrimethoxysilan sowie Vinyloder Phenyltrimethoxysilan, und deren Teilhydrolysate. Ein weiterer bevorzugter Reaktivverdünner ist das Carbamatosilan der allgemeinen Formel [8]:

$$R^{4}O$$
N
SiR³_z(OR⁴)_{3-z}
[8]

20

15

wobei $\mathbf{R^3}$, $\mathbf{R^4}$ und \mathbf{z} die bei Formel [3] angegebenen Bedeutungen aufweisen.

- Zur Erzielung einer schnellen Aushärtung des Schaumes bei Raumtemperatur kann gegebenenfalls ein Härtungskatalysator (D) zugesetzt werden. Wie bereits erwähnt kommen hier u.a. die zu diesem Zwecke üblicherweise verwendeten organischen Zinnverbindungen, wie z.B. Dibutylzinndilaurat,
- Dioctylzinndilaurat, Dibutylzinndiacetylacetonat,
 Dibutylzinndiacetat oder Dibutylzinndioctoat etc., in Frage.

21

Des weiteren können auch Titanate, z.B. Titan(IV)isopropylat, Eisen(III)-Verbindungen, z.B. Eisen(III)-acetylacetonoat, oder auch Amine, z.B. Aminopropyltrimethoxysilan, N-(2-Aminoethyl)aminopropyltrimethoxysilan, Triethylamin, Tributylamin, 1,4-Diazabicyclo[2,2,2]octan, 1,8-Diazabicyclo[5.4.0]undec-7-en, 1,5-Diazabicyclo[4.3.0]non-5-en, N,N-Bis-(N,N-dimethyl-2-aminoethyl)-methylamin, N,N-Dimethylcyclohexylamin, N,N-Dimethylphenlyamin, N-Ethylmorpholinin etc., eingesetzt werden. Auch Säuren wie Essigsäure, Benzoylchlorid, Phosphorsäure sowie ihre Mono- und Diester sowie anorganische Brönstedsäuren, wie z.B. Salzsäure, sind als Katalysatoren [D] geeignet. Daneben können hier aber auch zahlreiche weiter organische und anorganische Schwermetallverbindungen sowie organische und anorganische Lewissäuren oder -basen eingesetzt werden. Zudem kann die Vernetzungsgeschwindigkeit auch durch die Kombination verschiedener Katalysatoren bzw. von Katalysatoren mit verschiedenen Cokatalysatoren weiter gesteigert werden.

Die isocyanatfreien, schäumbaren Mischungen können des weiteren die üblichen Zusätze, wie beispielsweise Schaumstabilisatoren und Zellregulantien, Flammschutzmittel, Thixotropiermittel und/oder Weichmacher enthalten. Als Schaumstabilisatoren können vor allem die handelsüblichen durch Polyetherseitenketten modifizierten Siliconoligomeren eingesetzt werden. Als Flammschutzmittel eignen sich u.a. die bekannten phosphorhaltigen Verbindungen, vor allem Phosphate und Phosphonate, halogenierte und halogenfreie Phosphorsäureester sowie auch halogenierte Polyester und Polyole oder Chlorparaffine.

30

10

15

Die isocyanatfreien schäumbaren Mischungen können direkt als einkomponentige isocyanatfreie Sprayschäume eingesetzt werden.

22

Die Mischungen werden vorzugsweise in Druckbehältern, wie Druckdosen, aufbewahrt.

Alle vorstehenden Symbole der vorstehenden Formeln weisen ihre Bedeutungen jeweils unabhängig voneinander auf. In allen Formeln ist das Siliciumatom vierwertig.

Soweit nicht anders angegeben sind in den folgenden Beispielen alle Mengen- und Prozentangaben auf das Gewicht bezogen, alle Drücke 0,10 MPa (abs.) und alle Temperaturen 20°C.

Zur Erläuterung eineiger Beispiele dienen Fig. 1 und 2. In Fig. 1 ist Modellfuge 1 abgebildet, welche aus Holz oder Pappe angefertigt sein kann und eine Breite und Tiefe von jeweils 5 cm aufweist.

In Fig. 2 ist eine Modellfuge 2 abgebildet, welche aus 2 Holzplatten (3) der Dimensionen 1x15x15 cm und 2 Kunststoffbalken (4) der Dimensionen 2x2x17 cm besteht.

20 Beispiel 1:

Herstellung von N-Phenylaminomethyl-methyldimethoxysilan:
2095 g (22,5 mol) Anilin werden in einem Laborreaktor komplett
vorgelegt und anschließend mit Stickstoff inertisiert. Man
heizt auf eine Temperatur von 115 °C auf und tropft 1159 g

25 (7,5 mol) Chlormethyl-methyldimethoxysilan über 1.5 h zu und
rührt für weitere 30 Minuten bei 125 - 130 °C nach. Nach einer
Zugabe von ca. 150 g des Silans fällt vermehrt
Anilinhydrochlorid als Salz aus, jedoch bleibt die Suspension
bis zum Dosierende gut rührbar.

30

10

15

Das überschüssig eingesetzte Anilin wird bei gutem Vakuum (62°C bei 7 mbar) entfernt. Anschließend gibt man bei Raumtemperatur 1400 ml n-Heptan zu und rührt die Suspension für

30 min bei 10 °C um Anilinhydrochlorid vollständig zu kristallisieren. Dieses wird anschließend abfiltriert. Das Lösungsmittel n-Heptan wird im Teilvakuum bei 60 - 70 °C entfernt. Der Rückstand wird destillativ gereinigt (89-91°C bei 0,16 mbar)

Es wird eine Ausbeute von 1210 g, d.h. 76,5% der Theorie, erreicht bei einer Produktreinheit von ca. 94,5 %. Das Produkt enthält etwa 3,5 % N,N-bis-[methyldimethoxysilyl-methyl]-phenylamin als Verunreinigung.

Beispiel 2:

10

In einem 250 ml Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl und
Heizmöglichkeiten werden 52,0 g (298,5 mmol) Toluen-2,4
15 diisocyanat (TDI) vorgelegt und auf ca. 50 °C erwärmt. Dann
wird eine Mischung aus 60 g (141,2 mmol) eines
Polypropylenglycols mit einer mittleren Molmasse von 425 g/mol
und 6 g (32,2 mmol) 1-Dodecanol zugegeben. Die Temperatur der
Reaktionsmischung sollte dabei nicht auf über 80 °C ansteigen.

20 Das Polypropylenglycol war zuvor durch 1-stündiges Erwärmen auf
100 C im Ölpumpenvakuum entwässert worden. Nach Beendigung der
Zugabe wird für 15 min bei 80 °C gerührt.

Anschließend kühlt man auf etwa 50 °C ab und gibt 10 ml

Vinyltrimethoxysilan als Reaktivverdünner hinzu. Danach tropft
man 61,1 g, 294,1 mmol) N-Phenylaminomethylmethyldimethoxysilan (hergestellt nach Beispiel 1) hinzu und
rührt anschließend für 60 min bei 80 °C. In der resultierenden
Prepolymermischung lassen sich IR-spektroskopisch keine

Isocyanatgruppen mehr nachweisen. Man erhält eine klare,
durchsichtige Prepolymermischung, die bei 50 °C eine Viskosität
von 8,2 Pas aufweist. Sie läßt sich problemlos gießen und
weiterverarbeiten.

24

Beispiel 3:

50 g der Prepolymermischung aus Beispiel 2 werden in ein Druckglas Ventil gefüllt und mit 1,5 g Schaumstabilisator PC STAB EP 05 (Wacker Chemie GmbH, Germany) sowie einer Katalysatormischung aus 0,5 g Bis-(2-dimethylaminoethyl)-ether (Jeffcat® ZF20 der Fa. Huntsman) und 0,5 g Aminopropyltrimethoxysilan (A1110 der Fa. Crompton) vermengt.

Anschließend wird diese Mischung mit einer Treibmittelmischung aus 8 ml eines Propan/Butangemisches (2:1) sowie 1,5 ml Dimethylether als Treibmittel beaufschlagt. Dabei wird eine klare und sehr dünnflüssige Lösung aus Treibmitteln, Additiven und Prepolymer erhalten.

15

Zu dieser Lösung werden weitere 10 ml Propan/Butan gegeben, die sich jedoch nicht mehr physikalisch lösen. Aus dieser Mischung läßt sich durch kurzes Schütteln - d.h. durch ca. 10-15 maliges lockeres Hin- und Herschütteln - völlig problemlos eine

20 Emulsion erhalten, die für mindestens 1 h stabil bleibt. Bis zur vollständigen Entmischung der Emulsion dauert es bei Raumtemperatur 2-3 Tage. Auch nach dem Entmischen kann die Emulsion jederzeit durch erneutes kurzes Schütteln wieder hergestellt werden. Auch bei niedriger Temperatur (ca. 7 °C)

25 ist die Herstellung einer Emulsion durch kurzes Schütteln (ca. 20-maliges Hin- und Herschütteln) noch problemlos möglich.

Beim Ausbringen der emulgierten Mischung wird ein standfester, weißer Schaum erhalten, der nach ca. 10 min klebfrei ist. Die Zeit bis zur vollständigen Härtung beträgt ungefähr 6 h. Der ausgehärtete Schaum zeichnet sich durch eine hohe Härte aus, ist nicht spröde und besitzt eine sehr gute Porenstruktur.

25

Die Schaumstruktur ist dabei unabhängig von der Geometrie der jeweiligen Fuge. Sowohl bei freier Verschäumung, d.h. bei Verschäumung auf einer Oberfläche, als auch bei Verschäumung in der Modellfuge 1 gemäß Fig. 1 oder Modellfuge 2 gemäß Fig. 2 werden rißfreie Schäume erhalten, unabhängig davon, ob die Fugen trocken sind, oder vor der Verschäumung angefeuchtet worden sind.

Beispiel 4:

In einem 250 ml Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl und Heizmöglichkeiten werden 60,4 g (346,8 mmol) Toluen-2,4-diisocyanat (TDI) vorgelegt und auf ca. 50 °C erwärmt. Dann wird eine Mischung aus 60 g (141,2 mmol) eines Polypropylenglycols mit einer mittleren Molmasse von 425 g/mol und 24 g (128,8 mmol) 1-Dodecanol zugegeben. Die Temperatur der Reaktionsmischung sollte dabei nicht auf über 80 °C ansteigen. Das Polypropylenglycol war zuvor durch 1-stündiges Erwärmen auf 100 C im Ölpumpenvakuum entwässert worden. Nach Beendigung der Zugabe wird für 15 min bei 80 °C gerührt.

20

25

30

5

Anschließend kühlt man auf etwa 50 °C ab und gibt 5 ml Vinyltrimethoxysilan als Reaktivverdünner hinzu. Danach tropft man 61,1 g, 294,1 mmol) N-Phenylaminomethyl-methyldimethoxysilan (hergestellt nach Bsp. 1) hinzu und rührt anschließend für 60 min bei 80 °C. In der resultierenden Prepolymermischung lassen sich IR-spektroskopisch keine Isocyanatgruppen mehr nachweisen. Man erhält eine klare, durchsichtige Prepolymermischung, die bei 50 °C eine Viskosität von 12,6 Pas aufweist. Sie läßt sich problemlos gießen und weiterverarbeiten.

26

Beispiel 5:

50 g der Prepolymermischung aus Beispiel 4 werden in ein Druckglas Ventil gefüllt und mit 1,5 g Schaumstabilisator PC STAB EP 05 (Wacker Chemie GmbH, Germany) sowie einer Katalysatormischung aus 0,5 g Bis-(2-dimethylaminoethyl)-ether (Jeffcat® ZF20 der Fa. Huntsman) und 0,5 g Aminopropyltrimethoxysilan (All10 der Fa. Crompton) vermengt.

10

15

20

25

30

5

Anschließend wird diese Mischung mit einer Treibmittelmischung aus 10 ml eines Propan/Butangemisches (2:1) sowie 1,0 ml Dimethylether als Treibmittel beaufschlagt. Dabei wird eine klare und sehr dünnflüssige Lösung aus Treibmitteln, Additiven und Prepolymer erhalten.

Zu dieser Lösung werden weitere 8 ml Propan/Butan gegeben, die sich jedoch nicht mehr physikalisch lösen. Aus dieser Mischung läßt sich durch kurzes Schütteln – d.h. durch ca. 10-15 maliges lockeres Hin- und Herschütteln – völlig problemlos eine Emulsion erhalten, die für mindestens 1 h stabil bleibt. Bis zur vollständigen Entmischung der Emulsion dauert es bei Raumtemperatur 2-3 Tage. Auch nach dem Entmischen kann die Emulsion jederzeit durch erneutes kurzes Schütteln wieder hergestellt werden. Auch bei niedriger Temperatur (ca. 7 °C) ist die Herstellung einer Emulsion durch kurzes Schütteln (ca. 20-maliges Hin- und Herschütteln) noch problemlos möglich.

Beim Ausbringen der emulgierten Mischung wird ein standfester, weißer Schaum erhalten, der nach ca. 10 min klebfrei wird. Die Zeit bis zur vollständigen Härtung beträgt ungefähr 6 h. Der ausgehärtete Schaum zeichnet sich durch eine moderate Härte,

eine sehr gute Elastizität aus und besitzt eine sehr gute Porenstruktur.

Die Schaumstruktur ist dabei unabhängig von der Geometrie der jeweiligen Fuge. Sowohl bei freier Verschäumung, d.h. bei Verschäumung auf einer Oberfläche, als auch bei Verschäumung in Modellfuge 1 gemäß Fig. 1 oder Modellfuge 2 gemäß Fig. 2 werden rißfreie Schäume erhalten, unabhängig davon, ob die Fugen trocken sind, oder vor der Verschäumung angefeuchtet worden sind.

Beispiel 6:

10

In einem 250 ml Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl und
Heizmöglichkeiten werden 55,5 g (311,4 mmol) Toluen-2,4
15 diisocyanat (TDI) vorgelegt und auf ca. 50 °C erwärmt. Dann
wird eine Mischung aus 60 g (141,2 mmol) eines
Polypropylenglycols mit einer mittleren Molmasse von 425 g/mol
und 10 g (41,3 mmol) 1-Cetylalkohol (linearer Alkohol mit 16 CAtomen) zugegeben. Die Temperatur der Reaktionsmischung sollte

20 dabei nicht auf über 80 °C ansteigen. Das Polypropylenglycol
war zuvor durch 1-stündiges Erwärmen auf 100 C im
Ölpumpenvakuum entwässert worden. Nach Beendigung der Zugabe
wird für 15 min bei 80 °C gerührt.

25 Anschließend kühlt man auf etwa 50 °C ab und gibt 10 ml Vinyltrimethoxysilan als Reaktivverdünner hinzu. Danach tropft man 61,1 g, 294,1 mmol) N-Phenylaminomethyl-methyldimethoxysilan (hergestellt nach Beispiel 1) hinzu und rührt anschließend für 60 min bei 80 °C. In der resultierenden Prepolymermischung lassen sich IR-spektroskopisch keine Isocyanatgruppen mehr nachweisen. Man erhält eine klare, durchsichtige Prepolymermischung, die bei 50 °C eine Viskosität

von 10,6 Pas aufweist. Sie läßt sich problemlos gießen und weiterverarbeiten.

Beispiel 7:

5 50 g der Prepolymermischung aus Beispiel 6 werden ebenso verschäumt, wie in Beispiel 5 beschrieben. Der Schaum hat sowohl bei freier Verschäumung als auch bei Verschäumung in Modellfuge 1 gemäß Fig. 1 oder Modellfuge 2 gemäß Fig. 2 dieselben positiven Eigenschaften wie der in Beispiel 6 beschriebene Schaum.

Beispiel 8:

15

Es wird so vorgegangen wie in Beispiel 2. Jedoch wird der schäumbaren Mischung anstelle des Vinyltrimethoxysilans als Reaktivverdünner Methylcarbamatomethyl-trimethxysilan zugesetzt (ebenfalls 10 ml auf eine Rezeptur entsprechend des Beispiels 3).

Bei den Schäumversuchen entsprechend des Beispiels 3 wird ein Schaum erhalten, der sich durch eine etwas kürzere Hautbildungszeit von ca. 8 min auszeichnet. Schaumhärte und Schaumstruktur sind wiederum hervorragend. Auch hier ist die Schaumstruktur unabhängig von der Geometrie der jeweiligen Fuge. Sowohl bei freier Verschäumung als auch bei Verschäumung in Modellfuge 1 gemäß Fig. 1 oder Modellfuge 2 gemäß Fig. 2 werden rißfreie Schäume erhalten.

Vergleichsbeispiel 1:

In einem 250 ml Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl und .

Heizmöglichkeiten werden 24,6 g (141,2 mmol) Toluen-2,4diisocyanat (TDI)vorgelegt und auf ca. 50 °C erwärmt. Dann
werden 30 g (70,6 mmol) eines Polypropylenglycols mit einer
mittleren Molmasse von 425 g/mol zugegeben. Die Temperatur der

Reaktionsmischung sollte dabei nicht auf über 80 °C ansteigen. Das Polypropylenglycol war zuvor durch 1-stündiges Erwärmen auf 100 C im Ölpumpenvakuum entwässert worden. Nach Beendigung der Zugabe wird für 15 min bei 80 °C gerührt

5

Man kühlt auf etwa 50 °C ab und gibt 5 ml Vinyltrimethoxysilan als Reaktivverdünner hinzu. Danach tropft man 29,8 g (141,2 mmol) N-Phenylaminomethyl-methyldimethoxysilan hinzu und rührt anschließend für 60 min bei 80 °C. In der resultierenden Prepolymermischung lassen sich IR-spektroskopisch keine Isocyanatgruppen mehr nachweisen. Man erhält eine klare, durchsichtige Prepolymermischung, die sich bei 50 °C mit einer Viskosität von 18,5 Pas problemlos gießen und weiterverarbeiten läßt.

15

20

25

Vergleichsbeispiel 2:

Die Prepolymermischung entsprechen dem Vergleichsbeispiel 1 ist völlig unverträglich mit Propan/Butan-Mischungen als Treibmittel. Versucht man, entsprechend der Vorgehensweise von Beispiel 3 eine schäumbare Mischung herzustellen, so erhält man lediglich ein 2-Phasen-Gemisch aus einer Treibmittelphase und einer – bei Raumtemperatur – extrem hochviskosen Prepolymerphase. Diese beiden Phasen lassen sich nur bei einer erhöhter Temperatur von ca. 40 °C durch langes und extrem starkes Schütteln emulgieren (Schütteldauer: > 30 min). Bei Raumtemperatur ist eine Emulgierung durch Schütteln nicht mehr möglich.

Bei Standzeiten > 7 Tage tritt eine vollständige Entmischung 30 der Emulsion auf. Die Reemulgierung des Zweiphasengemisches ist danach ebenso schwierig wie oben beschriebene erste Emulgierung.

Zudem gestaltet sich die Verschäumung der Mischung selbst nach 35 der Emulgierung meist äußerst problematisch, da trotz des -

30

oben beschrieben und extrem aufwendigen - Emulgierverfahrens einzelne zähe Polymerbrocken in der Prepolymer-Treibmittel-Mischung verbleiben, die beim Verschäumen leicht das Ventil verstopfen können. Gut verschäumbare, gleichmäßige Schäume wurden daher nur in Ausnahmefällen erhalten.

Vergleichsbeispiel 3:

20

50 g der Prepolymermischung aus Vergleichsbeispiel 1 werden mit 1,2 g Schaumstabilisator PC STAB EP 05 (Wacker Chemie GmbH, Germany) sowie einer Katalysatormischung aus 0,5 g Bis-(2-dimethylaminoethyl)-ether (Jeffcat® ZF20 der Fa. Huntsman) und 0,5 g Aminopropyl-trimethoxysilan (All10 der Fa. Crompton) vermengt. Anschließend wird diese Mischung in ein Druckglas mit Ventil gefüllt und mit 12 ml 1,1,1,2-Tetrafluorethan (R 134) als Treibmittel beaufschlagt.

Beim Ausbringen dieser Mischung wird ein standfester, weißer Schaum erhalten, der nach ca. 8 min klebfrei wird. Die Zeit bis zur vollständigen Härtung beträgt ungefähr 6 h. Der ausgehärtete Schaum zeichnet sich durch eine hohe Härte aus. Bei freier Verschäumung besitzt der Schaum eine gute Schaumstruktur.

In der Modellfuge 1 gemäß Fig. 1 wird ebenfalls oftmals ein
25 rißfreier Schaum mit moderater Schaumstruktur erhalten. Das
System ist jedoch nicht robust, so daß gelegentlich kleinere
bis mittlere Risse im Schaum auftreten können. Die Risse können
dabei bis zu 20 % des Fugenvolumens ausmachen. Noch kritischer
ist die Modellfuge 2 gemäß Fig. 2. Wird der Schaum in dieser
30 Fuge verschäumt, so wird ein völlig zerrissener Schaum
erhalten. Dabei nehmen die Risse ausnahmslos weit über 50 % des
Fugenvolumens ein.

Vergleichsbeispiel 4:

Es wird so vorgegangen wie in dem Vergleichsbeispiel 1. Jedoch wird der schäumbaren Mischung anstelle des Vinyltrimethoxysilans als Reaktivverdünner

5 Methylcarbamatomethyl-trimethxysilan zugesetzt (ebenfalls 5 g auf eine Rezeptur entsprechend des Vergleichsbeispiels 1).

Bei den Schäumversuchen entsprechend der Vergleichsbeispiele 2 und 3 werden mit den jeweiligen Treibmitteln exakt dieselben negativen Ergebnisse erzielt. 5

15

30

Patentansprüche:

- 1. Isocyanatfreie schäumbare Mischungen enthaltend
- (A) eine Mischung aus Prepolymeren (A), deren Kettenenden zu 50-99 % mit Alkoxysilylgruppen und zu 1-50 % mit Gruppen der allgemeinen Formel [2]

 $A^{1}-R^{1}$ [2]

- 10 terminiert sind, in der
 - A^1 ein Sauerstoffatom, eine N-R²-Gruppe oder ein Schwefelatom,
 - R¹ einen Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Aryl- oder Arylalkylrest mit 2-50 Kohlenstoffatomen, wobei die Kohlenstoffkette beliebig durch nicht benachbarte Sauerstoffatome, Schwefelatome oder N-R²-Gruppen unterbrochen sein kann, und die Hauptkette von R¹ auch noch durch laterale Alkylgruppen mit 1-10 Kohlenstoffatomen oder Halogenatome substituiert sein kann, und
- ein Wasserstoffatom, einen Alkyl-, Alkenyl- oder Arylrest mit 1-10 Kohlenstoffatomen bedeuten, sowie
 - (B) ein Kohlenwasserstoff-Treibmittel.
- Mischungen nach Anspruch 1, bei denen R¹ eine Alkyl- oder
 Alkenylgruppe mit 8-26 Kohlenstoffatomen bedeutet.
 - Mischungen nach Anspruch 1 oder 2, bei denen die Prepolymere (A) über Alkoxysilylgruppen der allgemeinen Formel [3]

 $A^2 \sim SiR^3_z (OR^4)_{3-z}$ [3]

15

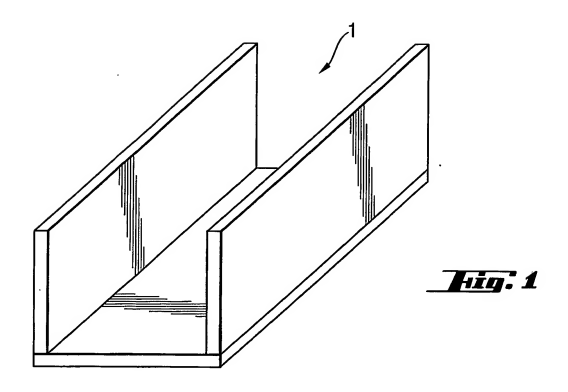
verfügen, in der

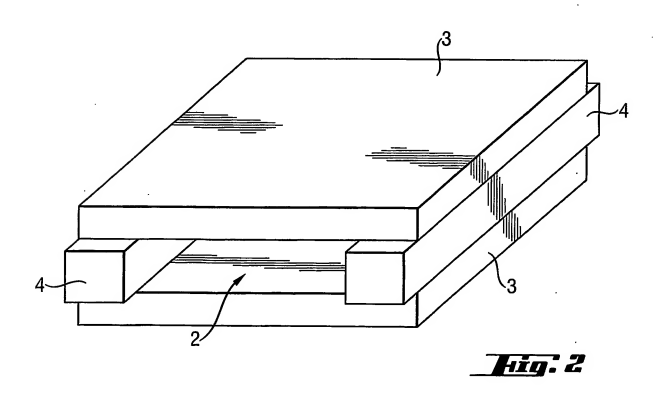
- ${\tt A}^2$ ein Sauerstoffatom, eine N-R⁵-Gruppe oder ein Schwefelatom,
- R³ einen Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl- oder Arylrest mit 1-10 Kohlenstoffatomen,
- R^4 einen Alkylrest mit 1-2 Kohlenstoffatomen oder einen $\omega-$ Oxaalkyl-alkylrest mit insgesamt 2-10 Kohlenstoffatomen,
 - ein Wasserstoffatom, einen Alkyl-, Alkenyl- oder Arylrest mit 1-10 Kohlenstoffatomen oder eine $-CH_2-SiR^3_z(OR^4)_{3-z}-Gruppe$ und,
- 10 z die Werte 0, 1 oder 2 bedeuten.
 - 4. Mischungen nach Anspruch 3, bei denen das Heteroatom A² in der allgemeinen Formel [3] Teil einer Harnstoff- oder Urethaneinheit ist.

5. Mischungen nach Anspruch 1 bis 4, bei denen das Kohlenwasserstoff-Treibmittel (B) Kohlenwasserstoffe mit 1-5 Kohlenstoffatomen enthält.

- 20 6. Mischungen nach Anspruch 1 bis 5, die eine TreibmittelMischung (BM) enthalten, welche mindestens 50 Vol.-%
 Kohlenwasserstoff-Treibmittel (B) und ein oder mehrere
 weitere Treibmittel enthält.
- 7. Mischungen nach Anspruch 6, bei den ein weiteres Treibmittel Dimethylether ist.
- 8. Verfahren zur Herstellung der schäumbaren Mischungen gemäß
 Anspruch 1 bis 7, bei dem das Prepolymer (A) vollständig
 oder zumindest teilweise in einem Druckbehälter hergestellt
 wird.

9. Druckbehälter, enthaltend die schäumbaren Mischungen gemäß Anspruch 1 bis 7.







Inter nal Application No PCT/EP2004/002214

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C08G18/10 C08G C08J9/14 C08L75/04 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C08G C08J C08L Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category ° Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Α WO 96/06124 A (HENKE GUENTER ; HENKEL KGAA 1-9 (DE); KLUTH HERMANN (DE); KREBS MICHAEL (D) 29 February 1996 (1996-02-29) page 8, line 27 - page 10, line 29 Α WO 02/066532 A (SCHINDLER WOLFRAM; BAUER 1-9 ANDREAS (DE); PACHALY BERND (DE); STANJEK VO) 29 August 2002 (2002-08-29) cited in the application page 6, line 6 - line 27 page 8, line 15 - line 18 Α EP 0 931 800 A (WITCO CORP) 1 - 928 July 1999 (1999-07-28) page 2, line 10 - page 4, line 28 claims Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: *T* later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the International "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed *&* document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 3 June 2004 14/06/2004 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Vaccaro, E Fax: (+31-70) 340-3016

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inter nal Application No
PCT/EP2004/002214

			101/212004/002214		
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9606124	A	29-02-1996	DE	4429679 A1	29-02-1996
			DE	4440322 A1	15-05-1996
			DE	4441190 A1	23-05-1996
			DE	4441570 A1	30-05-1996
			DE	4441770 A1	30-05-1996
			ΑT	174042 T	15-12-1998
			ΑU	3345795 A	14-03-1996
			BR	9508745 A	30-09-1997
			CA	2198388 A1	29-02-1996
			CZ	9700531 A3	15-10-1997
			DE	59504433 D1	14-01-1999
			DK	777695 T3	16-08-1999
			WO	9606124 A1	29-02-1996
			ΕP	0777695 A1	11-06-1997
			ES	2125651 T3	01-03-1999
•			FI	970752 A	21-02-1997
			HR	950457 A1	31-10-1997
			HU	77802 A2	28-08-1998
			JP	10504350 T	28-04-1998
			NO	970238 A	20-01-1997
			PL	318143 A1	12-05-1997
			SK	22797 A3	10-09-1997
			US	5880167 A	09-03-1999
			ZA	9506985 A	24-06-1996
WO 02066532	Α	29-08-2002	DE	10108038 C1	17-01-2002
			DE	10108039 C1	21-11-2002
			DE	10140132 A1	27-02-2003
			MO	02068491 A1	06-09-2002
			MO	02066532 A1	29-08-2002
			EP	1368398 A1	10-12-2003
			EP	1363960 A1	26-11-2003
		· — — — — — — — — — — — — — — — — — — —	US	2004072921 A1	15-04-2004
EP 0931800	Α	28-07-1999	US.	5990257 A	23-11-1999
			AU	762333 B2	26-06-2003
			AU	1323199 A	12-08-1999
			BR	9900123 A	01-02-2000
			CN	1229804 A ,	C 29-09-1999
			EP	0931800 A1	28-07-1999
			JP	11279249 A	12-10-1999
			UI	114/3243 H	17-10-1999

			C1/EP2004/002214
A. KLASS IPK 7	IFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES COBG18/10 COBJ9/14 COBL75/	′04	
Nach der In	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kl	assifikation und der IPK	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
IPK /	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym C08G C08J C08L		
	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s		
	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (ternal, WPI Data, PAJ	Name der Datenbank und et	tl. verwendete Suchbegriffe)
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Anga	be der in Betracht kommende	n Teile Betr. Anspruch Nr.
Α	WO 96/06124 A (HENKE GUENTER ; H (DE); KLUTH HERMANN (DE); KREBS (D) 29. Februar 1996 (1996-02-29 Seite 8, Zeile 27 - Seite 10, Ze	1-9	
A .	WO 02/066532 A (SCHINDLER WOLFRANDREAS (DE); PACHALY BERND (DE) VO) 29. August 2002 (2002-08-29) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1 Seite 6, Zeile 6 - Zeile 27 Seite 8, Zeile 15 - Zeile 18	M ; BAUER ; STANJEK	1-9
Α	EP 0 931 800 A (WITCO CORP) 28. Juli 1999 (1999-07-28) Seite 2, Zeile 10 - Seite 4, Zei Ansprüche	le 28	1-9
entile	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Pate	ntfamilie
"A" Veröffer aber ni "E" älteres I Anmelc "L" Veröffen scheine andere soll ode ausgefi "O" Veröffer eine Be "P" Veröffen dem be	en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer n im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ührt) ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, andtzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen. Ampoldatum er besteht ntlichung, die vor dem internationalen. Ampoldatum er besteht ntlichung, die vor dem internationalen.	Anmeldung nicht koliidie Erfindung zugrundeliege Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von bes kann allein aufgrund die erfinderlscher Tätigkeit is "Y" Veröffentlichung von bes kann nicht als auf erfinde werden, wenn die Veröff Veröffentlichungen diese diese Verbindung für ein "&" Veröffentlichung, die Mitg	die nach dem Internationalen Anmeldedatum n veröffentlicht worden ist und mit der rit, sondem nur zum Verständnis des der nden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden onderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung ser Veröffentlichung nicht als neu oder auf eruhend betrachtet werden onderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung prischer Tätigkeit beruhend betrachtet entlichung mit einer oder mehreren anderen ir Kategorie in Verbindung gebracht wird und en Fachmann naheliegend ist lied derseiben Patentfamilie ist nationalen Recherchenberichts
	Juni 2004	14/06/2004	
Name und Pe	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bedien:	

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intermalales Aktenzeichen
PCT/EP2004/002214

						2004/002214
	Recherchenbericht nrtes Patentdokume	nt	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO	9606124	A	29-02-1996	DE DE DE DE AT AU BR CA CZ DE DK WO	4429679 A1 4440322 A1 4441190 A1 4441570 A1 4441770 A1 174042 T 3345795 A 9508745 A 2198388 A1 9700531 A3 59504433 D1 777695 T3 9606124 A1	29-02-1996 15-05-1996 23-05-1996 30-05-1996 30-05-1996 15-12-1998 14-03-1996 30-09-1997 29-02-1996 15-10-1997 14-01-1999 16-08-1999 29-02-1996
				EP ES FI HR JP NO PL SK US ZA	0777695 A1 2125651 T3 970752 A 950457 A1 77802 A2 10504350 T 970238 A 318143 A1 22797 A3 5880167 A 9506985 A	11-06-1997 01-03-1999 21-02-1997 31-10-1997 28-08-1998 28-04-1998 20-01-1997 12-05-1997 10-09-1997 09-03-1999 24-06-1996
WO	02066532		29-08-2002	DE DE DE WO WO EP EP US	10108038 C1 10108039 C1 10140132 A1 02068491 A1 02066532 A1 1368398 A1 1363960 A1 2004072921 A1	17-01-2002 21-11-2002 27-02-2003 06-09-2002 29-08-2002 10-12-2003 26-11-2003 15-04-2004
EP	0931800	Α	28-07-1999	US AU BR CN EP JP SG	5990257 A 762333 B2 1323199 A 9900123 A 1229804 A ,C 0931800 A1 11279249 A 70148 A1	23-11-1999 26-06-2003 12-08-1999 01-02-2000 29-09-1999 28-07-1999 12-10-1999 25-01-2000